# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-228925

(43)Date of publication of application: 22.08.2000

(51)Int.CI.

A01H 5/00 C12N 5/10 C12N 15/09

(21)Application number: 11-253174

(71)Applicant: NARA INSTITUTE OF SCIENCE &

**TECHNOLOGY** 

(22)Date of filing:

07.09.1999

(72)Inventor: NIINA ATSUHIKO

YOSHIDA KAZUYA

KATO AKIRA AKASAKA KOUJI KUSUMI TAKAAKI TANAKA YOSHIKAZU

(30)Priority

Priority number: 10349625

Priority date : 09.12.1998

Priority country: JP

## (54) TRANSFER FOR STABLY EXPRESSING EXOGENOTE IN PLANT

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To transfer an exogenote, stabilize the expression of a transferred gene without being influenced by the growth of a plant or an external environment and obtain a transformed plant body excellent in quality by simultaneously transferring an insulator of another organism when transferring the exogenote into the plant.

SOLUTION: When an exogenote such as a kanamycin-resistant gene is transferred into a plant such as a tobacco cultured cell, an insulator of an another organism having an activity of blocking enhancer effects, functioning as a boundary on a chromosome and thereby relaxing positional effects when located between an enhancer and a promoter such as an upstream side sequence of a sea urchin arylsulfatase gene is simultaneously transferred to stably express the exogenote. A transformant plant body stably expressing the exogenote and belonging to the family Scrophulariaceae is preferably produced by the transfer method.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

07.09.1999

[Date of sending the examiner's decision of

05.03.2002

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision 2002-05674

of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's 04.04.2002 decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-228925

(P2000-228925A)

(43)公開日 平成12年8月22日(2000.8.22)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコート*(参考)
A01H	5/00		A01H	5/00	Α
C12N	5/10		C 1 2 N	5/00	С
	15/09	ZNA		15/00	ZNAA

## 密杏語中 有 語母項の数4 ○Ⅰ (全9 頁)

		一番登前水 有 - 雨水県の数4 OL (主 9 g					
(21)出願番号	特願平11-253174	(71) 出願人 598169457					
		奈良先端科学技術大学院大学長					
(22)出顧日	平成11年9月7日(1999.9.7)	奈良県生駒市高山町8916-5					
		(72)発明者 新名 惇彦					
(31)優先権主張番号	特願平10-349625	奈良県生駒郡斑鳩町龍田北4-1-4					
(32)優先日	平成10年12月9日(1998.12.9)	(72)発明者 吉田 和哉					
(33)優先権主張国	日本 (JP)	奈良県生駒市高山町8916-5 大学宿舎					
特許法第30条第1項適用申請有り		-307					
		(72)発明者 加藤 晃					
		奈良県生駒市高山町8916-5 大学宿舎A					
		-401					
		(74)代理人 100059258					
		中理士 杉村 暁秀 (外2名)					
		, <u> </u>					
		最終頁に記					

## (54) 【発明の名称】 植物において外来遺伝子を安定に発現させる導入方法

## (57)【要約】

【課題】 植物細胞において導入遺伝子の発現を安定化 させる方法を提供する。

【解決手段】 ウニアリルスルファターゼ遺伝子の上流 配列をインスレーターとして採用することにより、植物 へ導入した遺伝子を安定化させる。

### 【特許請求の範囲】

[請求項1] 外来遺伝子を安定に発現させるために、 植物に外来遺伝子を導入する際に他生物のインスレータ ーを同時に導入する事より成る、遺伝子導入方法。

1

【請求項2】 請求項1記載の導入方法により、外来遺伝子を安定に発現させた、形質転換植物。

【請求項3】 外来遺伝子を安定に発現させた、ゴマノ ハグサ科に属する請求項2記載の形質転換植物体。

【請求項4】 外来遺伝子を安定に発現させた、請求項2記載の形質転換トレニア植物体。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は植物細胞において、 外来遺伝子を安定に発現させる導入方法に関するもので ある。

[0002]

【従来の技術】植物に種々の性質を付与する目的で、外 来の遺伝子を導入した形質転換植物が作製されている が、その場合に個体間による導入遺伝子発現のばらつき が大きいことが問題となる。このばらつきは、導入され 20 た染色体上の位置によると考えられている。外来遺伝子 が活性化クロマチン領域に挿入された場合には高い発現 が得られ、反対に不活性化クロマチン領域に挿入された 場合には十分な発現が得られないとされ(Galli,1:166-172, Current opinion in plant technology (1998)1:16 6-172, Matzke et al., Current opinion in plant tech nology (1998) 1:142-148 )、このような現象はポジシ ョン効果と呼ばれている。このようなポジション効果の ために植物に導入したトランスジーンは、しばしば全く 発現しないか、発現しても弱いか、あるいは発現しても 30 なされているという説が提唱されている。 植物の成長や外環境により発現しなくなることがある。 この現象は遺伝子組み換え植物の商業化に際し障害とな っており、導入遺伝子の発現を安定化する手法の確立が 必要とされる。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】近年、多様な遺伝子を導入した形質転換体の解析から、例外的に染色体上の導入位置に依存せずに発現する現象が見出され、その後の解析から、そのような現象は3つのケースに大別されている。すなわち、インスレーター、LCR(locus control region)およびMAR(matrix attachment region)の関与が示唆され、これら三者は作用機構は異なるが染色体上の境界として機能し、周辺のクロマチンの影響を遮断すると考えられている。

【0004】インスレーターはエンハンサーとプロモーターの間に位置すると、エンハンサー効果を遮断する活性を持つ。高等真核植物では、エンハンサーやサイレンサーが、特定の一つのプロモーターだけではなく、複数のプロモーターの転写活性にも影響を与える場合がある50i,1:166-172,Current opinion in plant technology (1

ため、染色体上では、複数のエレメントがランダムに影響を与える可能性がある。 これは遺伝子発現に多様性を持たせる反面、無秩序ではない厳密な秩序ある制御のためには、エンハンサーやサイレンサーの影響を限定する機構が必要と想像される。現在では、インスレーターがこれらの影響力を限定していると考えられている。

【0005】一方、LCRはDNA分解酵素 I (DNa se I) に高感受性の領域であり、活性化クロマチンを 形成することにより、プロモーターと種々の転写因子の 10 接近を物理的に容易にしていると考えられる。MAR は、アデニン、チミン(AT)リッチな配列、トポイソ メラーゼIIの認識配列を含むなどの特徴を持ち、イン ビトロで核膜結合活性を有する。染色体上では、10~ 100kbに一つは存在しているとされ、これらの領域 を介して染色体は核膜と結合して高次構造を形成してい る。MARは、染色体を限られたスペースである核内に コンパクトに収めるために必須の存在であるが、近年の 研究により遺伝子発現制御にも関与している事実が蓄積 している。例えば、マウスのカッパー軽鎖免疫グロブリ ンのMARの解析では、発生過程における発現にMAR が必要なこと、MARの欠失により高度なメチル化によ る遺伝子発現の不活性化が生じることなどが明らかとな った。また、MAR間に形成されるクロマチンループ内 には、一つの遺伝子または複数の転写ユニットが含まれ る。ループ内にクラスターを形成しているベータグロビ ン遺伝子の解析では、各遺伝子が相互に影響を与えると とが適切な制御および機能に必要であった。とれらの事 実から、MAR間の一つのクロマチンループが独立した ユニットを形成し、ユニット単位での遺伝子発現制御が

【0006】先に述べたように、実用的な形質転換体を 得るために、動物、植物を問わず、導入遺伝子の安定発 現が望まれている。とれまでに述べたように安定発現を 考える場合、導入位置の周辺の影響、すなわちポジショ ン効果を回避することが必須である。このため、レポー ター遺伝子の前後にLCR、MARやインスレーターを 付加し、ポジション効果を回避できるか検討されてき た。動物細胞においては、LCRおよびインスレーター は予想された機能を果たし、形質転換体間の発現のばら つきを減少させた (赤坂、細胞工学(1997) 16: 1476-14 40 84、Yasue ら、JP6550/97 )。MARについては、動物 細胞および植物細胞における異なるMAR、プロモータ ーおよびレポーター遺伝子による解析は統一性が見られ ず、結果として安定発現が得られない場合が多い。原因 として多くのMARが発現を上昇させること、また複数 コピー導入時にはポジション効果以外の特異的なDNA のメチル化などによる発現の不活性化が生じることなど が挙げられる。このため、全てのMARが染色体上の境 界としての機能を有していない可能性が示唆され(Gall

3

998) 1:166-172, Matzke et al., Current opinion in p lant technology (1998) 1: 142-148) 、手法として一 般化されるには至っていない。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らは染色体上でエンハンサー機能を遮断するインスレーターに着目した。これまでインスレーターが植物でのトランスジーンの発現にどのような効果を与えるかを調べた例はなく、インスレーターの植物での有用性に関しては不明であった。本発明では、植物におけるトランスジーンの10ボジション効果を減少させるために、インスレーターの利用を行った。その結果、タバコ培養細胞において導入遺伝子の発現量が増大することなく安定化することを明らかとした。本発明により、ポジション効果に関わらず、植物においてトランスジーンを安定的に発現させる方法が開発された。

【0008】 これまでにショウジョウバエを始めとして 多様な生物からインスレーターが同定されており、その 例として、ショウジョウバエ由来のgypsyインスレーター、hsp70scs‐scs'インスレーターお 20 よびFab‐7インスレーター、ニワトリ由来のベータ グロビンインスレーター、およびヒト由来のapoBインスレーターなどがある。関与しているタンパク質も同定され始め、特にgypsyインスレーター、hsp70scs‐scs'インスレーターについて解析が進んでいる(赤坂、細胞工学(1997) 16: 1476-1484)。

## [0009]

【実施例】(インスレーターを含むバイナリーベクター の作製) インスレーターとしては、ウニアリルスルファ ターゼ (Ars) 遺伝子の上流配列-2686から-2 109を用いた。この配列は、赤坂ら、Dev.Growth&Dif fer.(1994)36:633-636亿記載されている。モデルプロモ ーターとしては、カリフラワーモザイクウイルス(Ca MV) 35Sプロモーターのコアプロモーター (90b p)を用いた。汎用されているCaMV35Sコアプロ モーターGUS融合遺伝子をBY2細胞の染色体上に導 入すると、高頻度で遺伝子発現の不活性化が生じる。と の現象には、染色体上に導入されるイベントで生じるポ ジション効果に加えて、mRNAの蓄積量には細胞内い き値が存在しており、いき値を超えるmRNAが特異的 に分解するという機構が関与している可能性がいわれて いる。インスレーターは、染色体上の境界として機能す ることによりポジション効果を緩和する。しかし、mR NA蓄積量のいき値に由来するサイレンシングを緩和す ることはできないと思われる。このため本研究では、細 胞内いき値を下回る活性発現と思われるCaMV35S プロモーターを利用した。

【0010】植物細胞へ導入する遺伝子DNAは、すべ し、26℃・暗黒で震盪培養した。さらに2~3週間後 てバイナリーベクターpBI101に連結した。バイナ (実験開始から約2カ月半目)、BY-2を取って、カ リーベクター上に2個存在するボーダー配列にはさまれ 50 ナマイシンとカルベニシリンを含む改変LS培地に継代

た領域のDNA(T-DNA)領域には、形質転換細胞

を選抜するためのカナマイシン耐性遺伝子が予め組み込まれている。作製したバイナリープラスミドを以下に列挙し、各プラスミドのT-DNA領域を図1に示した。

(A) minip35S-GUS: (CaMV)35S コアプロモーターの下流にGUS遺伝子を連結

(B) INS (+) -minip35S-GUS:mi ni35S-GUSの5'上流にウニアリルスルファタ ーゼ (Ars) 遺伝子のインスレーター配列 (-268 6から-2109) を順方向に連結

(C) INS(-)-minip35S-GUS:mini35S-GUSの5'上流に同インスレーター配列を逆方向に連結

(D) INS-minip35S-GUS-INS:mini35S-GUSの5'上流と3'下流に同インスレーター配列を順方向に連結(2つのインスレーターでGUS遺伝子を挟む)

(E) minip35S-GUS-INS: mini3 5S-GUSの3'下流に同インスレーター配列を順方 向に連結

(F) 500-minip35S-GUS:mini35S-GUSの5'上流にラムダファージゲノムDNAの500bpHindIIIDNA断片を連結(ネガティブコントロールとして使用)

【0011】(タバコ培養細胞への導入)各バイナリー プラスミド(上記A-F)を、アグロバクテリウム感染 法により、タバコ培養細胞(BY2)の染色体上に、GV nheung et al., Plant. Physiol. (1985) 79:568-570) に記 載されている方法により導入した。目的遺伝子が導入さ れたと考えられる形質転換候補細胞は、カナマイシン耐 性の表現型によって選抜した。0日目に継代培養7日目 のBY2を取り改変しS培地に継代し、2日目にLB培 地に目的の遺伝子を保持するアグロバクテリウムを植菌 し、28℃で2日間暗黒で震盪培養した。4日目にBY 2とアグロバクテリウムをシャーレに取って軽く揺すっ て混ぜ、パラフィルムを巻いて25℃で2日間、暗黒で 共存培養した。6日目に共存培養液を回収し、700 г pmで3分間遠心してアグロバクテリウムを含んだ上清 を除いた。遠心を3~5回繰り返して、改変LS培地に よりBY2を洗浄した。洗浄後、改変LS培地で適当に 希釈し、改変LS培地に揺らして撒いた。 パラフィルム を巻いて、25℃・暗黒で培養した。2~3週間後(実 験開始から約1カ月目)、カルス化した細胞を新しい改 変LSプレートに移し、25℃・暗黒で3~4週間培養 しながら形質転換体を選抜した。その3~4週間後(実 験開始から約2カ月目)、半円球に増殖した細胞を、カ ナマイシンとカルベニシリンを含む改変LS培地に移 し、26℃・暗黒で震盪培養した。さらに2~3週間後 (実験開始から約2カ月半目)、BY-2を取って、カ

した。

【0012】(ベータグルクロニダーゼ活性測定)各遺 伝子について独立した形質転換体を50クローンずつ取 得し、ベータグルクロニダーゼ活性(GUS活性)の測 定を行った

1mlの培養細胞を取り、4℃・1000rpmで3分 間遠心し、上清を廃棄した。GUS可溶化バッファー (50mM NaH, PO, /Na, HPO, pH7. O、10mM EDTA、0.1% トライトンX-1 00、0.1%サルコシル、10mM 2-メルカプト エタノール)を500μ1加えて、氷中でホモゲナイズ した。4℃・15000rpmで5分間遠心し、上清 (粗酵素液)を採取して、100μ1の粗酵素液に対し\* \*TlmM 4-メチルウンベリフェリル-ベータ-D-グルクロニド (4MUG) を加えて、37℃で30分間 反応させる。3 m l の停止溶液(0.2M Na, CO 」)を加えて反応を止めて、分光蛍光光度計で蛍光を測 定した。GUS活性の測定を行った際の発色パターンを 図2から図7に、また、GUS活性の結果を定量化して まとめたものを表1に示す。表1においてGUS活性の 強弱を、+++:強い、++:中程度、+:弱い、-: 検出限界以下、で示す。表中の数値は、それぞれのGU S活性を示す形質転換個体数を示す。

[0013]

【表1】

各融合遺伝子を導入した形質転換BY2細胞のGUS発現様式

導入 遺伝子	+++	+ 1	+	-	ät
minip358 GUS	1 2	17	7	14	5 0
INS (+) minip35S-GUS	2 6	2 4	٥	0	5 0
INS-minip35S-GUS INS	3 7	12	1	0	5 0
minip 35 S-GUS INS	1.8	16	6	10	5 0
500-minip35S-GUS	5	1 2	3	3 0	5 0

【0014】(Arsトランスレーターによる、導入遺 伝子発現の安定化) minip35S-GUS (図1 A) 導入細胞では、GUS生成が検出できないか極めて 低い個体(表1における+または-)が、42%存在し た (図2)。 これに対し、 INS (+) - minip 3 5S-GUS (図1B) 導入細胞では50クローン全て が青色に染色された(表1の+++と++, 図3)。[ NS-minip35S-GUS-INS (図1D) に おいても、ほぼ全てのクローンについて青色染色が見ら れたが(図4)、GUS生成の低いクローンが1個存在 した。これに対して、minip35S-GUS-IN S(図1E)導入細胞では、対照と比べて発現のばらつ きに差が認められなかった(図5)。ネガティブコント ロールとして用いた500-minip35S-GUS (図1F) 導入細胞では、minip35S-GUS (図1A) 導入細胞以上にGUS生成のばらつきが見ら れた(図6)。以上のことから、ウニインスレーターを 40 トランスジーンの5、上流または5、上流と3、下流の 二カ所に連結することによって、植物細胞の染色体に組 み込まれたトランスジーンの発現を安定化できることが 判った。これは、インスレーターによって染色体上の遺 伝子発現に対するポジション効果が抑圧されたと考えら

【0015】インスレーターは、方向性のあるエンハン サー遮断効果を示す。BY2細胞においても、インスレ ーターの方向が発現に影響を与えるかどうかを調べるた

C)をBY2細胞に導入した。その結果、INS(+) -minip35S-GUS (図1B) 導入細胞のGU S活性値とINS (-) -minip35S-GUS (図1C) 導入細胞のGUS活性値との分布(各10個 体)には差が認められなかった(図7)。したがって、 インシュレーター配列は、挿入方向とは関係なく安定発 現に寄与することが明らかとなった。また、minip 35S-GUS(図1A)導入細胞におけるGUS活性 の最高値は、INS(+)-minip35S-GUS (図1B) 導入細胞および INS (-) - m in ip 3 5S-GUS (図1C) 導入細胞のいずれのGUS活性 をも上回っていた(図7)。これは、Arsインスレー ターがエンハンサーとして下流遺伝子発現の増強に機能 していないことを示している。

【0016】(導入遺伝子のコピー数) MARを用いた 成功例のうち、導入されたコピー数が減少することによ り安定発現が得られたとされる例がある。また、コピー 数に依存した発現を示したという報告もある。このた め、INS (+) -minip35S-GUS (図1 B)を導入した11クローンについてGUS遺伝子をプ ローブとしたサザンハイブリダイゼーションを行った。 その結果、コピー数は1~5見られ、インスレーターの 付加によるコピー数の減少は見られなかった(図8)。 また、1コピーあたりのGUS活性も一定ではなく、コ ピー数に依存した発現を示していない。さらにバンドバ ターンから、インスレーターの付加によってT-DNA めに、INS(-)-minip35S-GUS(図1 50 が染色体の特定(同じ)領域に導入された形跡は認めら

れなかった。

【0017】植物に対する遺伝子導入技術は、実際には 植物体を宿主に用いて行われるため、タバコ培養細胞の みならず、植物体にインスレーターを導入する事を試み た。ととで、導入する植物として、ゴマノハグサ科に属 する植物であるトレニア (torenia fourn ieri)を用いた。トレニアに導入するために、Ca MV35SプロモーターにGUS遺伝子を連結した遺伝 子 (CaMV35S-GUS遺伝子) に、ウニアリルス ルファターゼ(Ars)遺伝子由来のインスレーターを 10 構築A:90(nmoles 4MU/mg prot 連結したバイナリープラスミドを構築した。構築した各 プラスミドの構造を、図9に示した。

(A) 対照として用いたCaMV35S-GUS:構築

- (B) CaMV35S-GUSの5'上流にインスレー ターを連結した融合遺伝子: 構築B
- (C) CaMV35S-GUSの5'上流と3'下流に インスレーターを連結した融合遺伝子:構築C

【0018】(トレニア植物体への導入)とれら3種の バイナリープラスドをアグロバクテリウム法によりトレ ニアに導入した。葉片テストによってカナマイシン抵抗 性を示した形質転換個体について、4MUGを基質に用 いてGUS活性の測定を行った。構築Aを導入した植物 体9個体、構築Bを導入した植物体11個体、構築Cを 導入した植物体12個体を用いて、GUS活性の平均値 及びバラツキを検討した。なお、GUS活性の測定は、 25℃、16時間日長条件下で1-2カ月毎に植替えな がら育成したトレニア植物体の葉を用い、形質転換個体 が再分化してから約1カ月後と約6カ月後の2回測定し

【0019】(形質転換トレニア植物体のGUS活性) その結果、1回目、2回目の測定共に、個体間でのGU S活性値にバラツキが見られたが、インスレーターを有 する融合遺伝子を導入した形質転換体の方が、対照遺伝 子導入個体に比べて活性レベルが上昇する傾向が認めら れた。平均値でみると、再分化1カ月後の1回目の測定\*

\* 結果は以下の通りであった。

構築A:57 (nmoles 4MU/mg prot ein/30min)

構築B:141 (nmoles 4MU∕mg pro tein/30min)

構築C:182 (nmoles 4MU/mg pro tein/30min)

また、再分化6カ月後の2回目の測定結果は以下の通り であった。

ein/30min)

構築B:193 (nmoles 4MU/mg pro tein/30min)

構築C:282 (nmoles 4MU/mg pro tein/30min)

【0020】更に、2回目の測定のGUS活性分布を図 10に示した。個体毎のGUS活性値の分布を検討した ところ、対照実験である構築Aでは50~100(nm oles 4MU/mg protein/30mi n)、5°上流にインスレーターが結合した構築Bでは 100~200 (nmoles 4MU/mg pro tein/30min)、5′上流及び3′下流にイン スレーターが結合した構築Cでは200~500(nm oles 4MU/mg protein/30mi n)の範囲のGUS活性を示す個体が最も多かった。図 10より、インスレーターが連結している融合遺伝子に おいてはGUS活性値の高い個体の割合が大きい事が認 められた。よって、ウニ由来のインスレーターが遺伝子 発現を安定化していることが、形質転換トレニア植物体 30 においても示された。

[0021]

【発明の効果】インスレーターは植物細胞内で機能して 導入遺伝子の発現を安定化し、本発明によりトランスジ ーンを植物体の中で安定に発現させることができる。

[0022]

【配列表】

<110>出願人氏名:奈良先端科学技術大学院大学長

<120>発明の名称:植物において外来遺伝子を安定に発現させる導入方法

<150>優先権のもととなった出願をした国名及び出願番号:JP 特願平1

0 - 349625

<151>優先日:1999-12-9

<160>配列の数:1 <210>配列番号:1

<211>配列の長さ:578

<212>配列の型:核酸

<213>起源:ウニアリルスルファターゼ遺伝子

<400>配列

CCCCCCACCA GAACCCCTGT AACCTCACCG GTTTTTACCC GTTTAATTAC CGTCACATCA 60 CCAATTITTG ATACCITAAT TIGTTGTGAC ACTGGTAGIT AACTATTCAT TCTTTCTTGC 120 TCTCTTCCTT TCTATTTCTC TTTAAAATCC TTTTCCAAAA GAATCCCCCG CCCCCCTCG 180

9

ACCCTCCCGA ACCCCGACGT TCCCCCGCCC CTGACATGTA AGCATCTCAA GAAGCATATT 240
TCTTGCCTGG CTGTTAATTT ACAAACCCAT AAAAAAAATA TAATTTACTA AAGAATGAGG 300

AAAAATCTCG GGAAGTTATG TAATTTCAGC ATTATGTGTA AACCACCGTT ATGGAATAAG 360

AAATAAACCA CATTTCAATT TATTTCCCCC GACCCCCCCT CCCCGATCAA TACGCCAGTG 420

CCCCCCCCC CCCCCCTCCC GATCTACACT TTGTTGCCCG AAAAAATCGC AACTGATCTC 480

CCCTACCTTT CTTCTTTCTC TTTCCCTTCC TCTCCTCTTA CCCTTTCCCT TCCCCACCCT 540

TCTCCACAAC TTGTTGCCGG GATTACCTGC AAATTATC 57

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 タバコ培養細胞に導入したバイナリープラスミドのT-DNAの構造を、模式的に示した図である。【図2】 minip35S-GUSを導入したBY2細胞(各50個体)のGUS活性染色である。

【図3】 INS(+)-minip35S-GUSを 導入したBY2細胞(各50個体)のGUS活性染色で ある。

【図4】 INS-minip35S-GUS-INS を導入したBY2細胞(各50個体)のGUS活性染色 である。

【図5】 minip35S-GUS-INSを導入したBY2細胞(各50個体)のGUS活性染色である。\*20

\*【図6】 500-minip35S-GUSを導入したBY2細胞(各50個体)のGUS活性染色である。

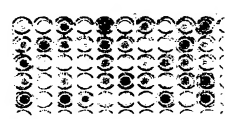
10 【図7】 構築した各遺伝子DNAを導入したBY2細胞のGUS活性の測定値である。

【図8】 INS(+)-minip35S-GUS遺伝子を導入したBY2細胞の、GUS遺伝子のDNA断片をプローブとして用いた、サザンハイブリダイゼーションの結果である。

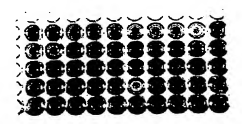
【図9】 トレニアに導入したバイナリープラスミドの T-DNAの構造を、模式的に示した図である。

【図10】 形質転換トレニアにおけるGUS活性の分布を示した図である。

【図2】



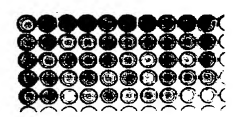
【図4】



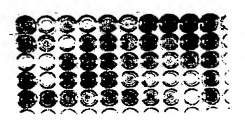
【図6】



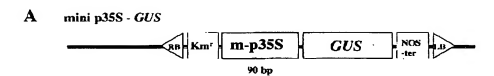
[図3]



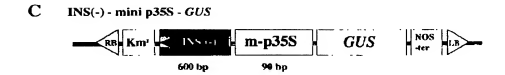
[図5]

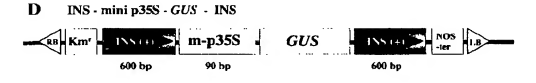


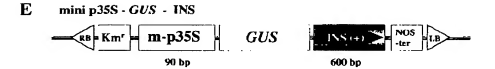
【図1】

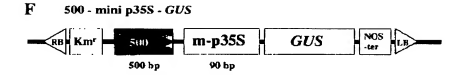








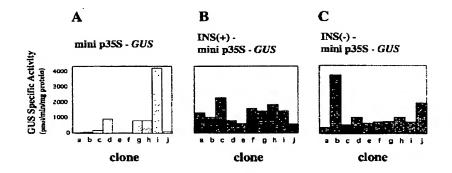




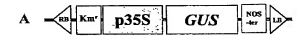
【図8】



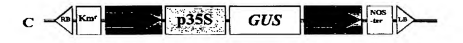
【図7】



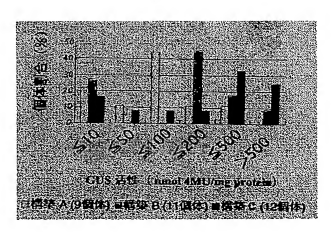
【図9】







【図10】



フロントページの続き

(72)発明者 赤坂 甲治 広島県東広島市八本松南4-20-26 (72)発明者 久住 高章 大阪府吹田市山手町 2 - 12 - 21 - 402 (72)発明者 田中 良和 滋賀県大津市仰木の里2-7-4